

MAXIVAC HEPTA LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

Volitatud

- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, Inactivated
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Penn 103/70, Live
- Canine distemper virus, strain Lederle, Live

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

MAXIVAC HEPTA LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

9.00 Organisms / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

9.00 Organisms / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

4.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

6.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

4.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni pulber ja lahusti

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni**(ATCvet) kood:**

QI07AI02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Spanish](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Spanish](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Müügiloa kuupäev:

3/07/2003

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

1509 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

3/07/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.